This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

EP173933

Publication Title:

1-6-naphthyridine derivatives useful in the treatment of blood vessel diseases

Abstract:

The present invention describes 1,6-naphthyridine derivatives of the general formula: wherein R1 is an unsubstituted or substituted aromtic or heteroaromatic ring, R2 is a straight-chained or branched alkyl radical containing up to four carbon atoms or a benzyl radical, R3 is a hydrogen atom, a straight-chained or branched alkyl radical or an alkoxycarbonyl radical containing up to four carbon atoms, R4 is a straight-chained or branched alkyl radical containing up to four carbons and R5 is a carbonyl group or a straight-chained, branched or cyclic alkoxycarbonyl radical which contains up to 17 carbon atoms and optionally also contains an oxygen, sulphur or nitrogen atom; as well as the pharamacologically acceptable salts thereof, which are useful for treating diseases of the blood vessels.

Data supplied from the esp@cenet database - http://ep.espacenet.com

(1) Veröffentlichungsnummer:

0 173 933 Δ1

12)

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(21) Anmeldenummer: 85110646.8

(2) Anmeldetag: 23.08.85

(5) Int. Cl.⁴: **C 07 D 471/04** A 61 K 31/435

//C07D213/80, (C07D471/04, 221:00, 221:00)

- 30 Prioritāt: 25.08.84 DE 3431303 29.01.85 DE 3502790
- (43) Veröffentlichungstag der Anmeldung: 12.03.86 Patentblatt 86/11
- (84) Benannte Vertragsstaaten: AT BE CH DE FR GB IT LI LU NL SE
- (7) Anmelder: GÖDECKE AKTIENGESELLSCHAFT Salzufer 16 D-1000 Berlin 10(DE)
- (72) Erfinder: Satzinger, Gerhard, Dr. Im Mattenbühl 7 D-7809 Denzlingen(DE)

- (72) Erfinder: Hartenstein, Johannes, Dr. Fohrenbühl 23 D-7801 Stegen-Wittental(DE)
- (72) Erfinder: Mannhardt, Karl, Dr. Pfauenstrasse 14 D-7807 Elzach-Oberprechtal(DE)
- (72) Erfinder: Kleinschroth, Jürgen, Dr. Freiburger Strasse 13 D-7809 Denzlingen(DE)
- (2) Erfinder: Osswald, Hartmut, Prof. Dr. Klefernweg 1 D-7808 Waldkirch 2(DE)
- (7) Erfinder: Weinheimer, Günter, Dr. Sachsenstrasse 4
 D-7809 Denzlingen(DE)
- (72) Erfinder: Fritschi, Edgar, Dr. Am Scheuerwald 2 D-7811 St. Peter(DE)

(54) 1,6-Naphthyridin-Derivate, Verfahren zu deren Herstellung und diese enthaltende Arznelmittel.

(5) Es werden 1,6-Naphthyridin-Derivate der allgemeinen Formel I

in welcher

R¹ einen unsubstitutierten oder substituierten aromatischen oder heteroaromatischen Ring,

R² eine geradkettige oder verweigte Alkylgruppe mit bis zu
 4 Kohlenstoffatomen oder eine Benzylgruppe,

R³ Wasserstoff, eine geradkettige oder verzweigte Alkylgruppe oder einen Alkoxycarbonylrest mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen,

 $\ensuremath{\mathsf{R}}^4$ eine geradkettige oder verzweigte Alkylgruppe mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen,

R⁵ eine Carboxylgruppe oder einen Alkoxycarbonylrest, der bis zu 17 Kohlenstoffatome und gegebenenfalls auch ein Sauerstoff-, Schwefel- oder Stickstoffatomen enthält, bedeuten

sowie gegebenenfalls deren pharmakologisch unbedenkliche Salze, beschrieben.

Es wird auch ein Verfahren zur Herstellung der Verbindungen I und Arzneimittel zur Bekämpfung von Gefäßkrankheiten beschrieben.

EP 0 173 933 A1

BESCHREIBUNG

Die Erfindung betrifft neue 1.6-Naphthyridin-Derivate der allgemeinen Formel I

$$\begin{array}{c|c}
R^3 & H \\
N & R^4
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
R^4 \\
R^5
\end{array}$$

in welcher

1

5

10

15

20

25

35

R¹ einen unsubstituierten oder substituierten aromatischen oder heteroaromatischen Ring,

R² eine geradkettige oder verzweigte Alkylgruppe mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen oder eine Benzylgruppe,

R³ Wasserstoff, eine geradkettige oder verzweigte Alkylgruppe oder einen Alkoxycarbonylrest mit bis zu 5 Kohlenstoffatomen

R⁴ eine geradkettige oder verzweigte Alkylgruppe mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen und

R⁵ eine Carboxylgruppe oder einen geradkettigen, verzweigten oder cyclischen Alkoxycarbonylrest, der bis zu 17 Kohlenstoffatome und gegebenenfalls auch ein Sauerstoff-, Schwefel- oder Stickstoffatom enthält,

bedeuten

30 sowie gegebenenfalls deren pharmakologisch unbedenkliche Salze.

Als aromatische oder heteroaromatische Ringe R¹ kommen vor allem infrage unsubstituierte oder ein- oder zweifach durch niedrige polare oder unpolare Reste substituierte Phenyl-, Thienyl-, Pyridyl- oder 2,1,3-Benzoxadiazolylreste.

- 1 Es werden solche 1,6-Naphthyridinderivate bevorzugt in welchen
- R¹ einen unsubstituierten oder durch Halogen, Cyano, Nitro, Niederalkyl, Niederalkoxy, Difluormethoxy, Trifluormethoxy, Niederalkylendioxy wie z.B. Methylendioxy, Niederalkylamino insbesondere Dimethyl- oder Diethylamino, Methylthio- oder Trifluormethylreste mono- oder disubstituierten Phenylrest oder einen Thienyl-, Pyridyl-, oder 2,1,3-Benzoxadiazolylrest bedeutet.
- 10 R³ ist bevorzugt Wasserstoff, 1-4 C Alkyl oder eine niedere Alkoxycarbonylgruppe mit bis zu 5 Kohlenstoffatomen
 - R⁴ bedeutet bevorzugt eine niedere Alkylgruppe mit 1-3 Kohlenstoffatomen, insbesondere die Methyl- oder Ethylgruppe
- R⁵ stellt bevorzugt eine Carboxyl- oder Alkoxycarbonylgruppe mit bis zu 17 C-Atomen dar. Es können hier auch kompliziertere und voluminösere Reste infrage kommen, die gegebenenfalls weitere Heteroatome, wie Sauerstoff-, Schwefel- oder Stickstoffatome enthalten. Typische Beispiele solcher Reste sind Amine, wie niedere N-Benzyl-N-alkylaminoalkylreste, N,N-Dialkylaminoalkylreste oder niedere Alkylthioalkyl- oder Alkoxyalkylreste.

Besonders bevorzugt werden 1,6-Naphthyridin-Derivate der allgemeinen 25 Formel I, in welcher

R¹ einen unsubstituierten oder einen vorzugsweise in 2- oder 3-Position durch Halogen, Cyano, Nitro, Methyl, Methoxy, Difluormethoxy oder Trifluormethyl substituierten Phenylrest oder einen vorzugsweise in 2,3- oder 2,6-Position durch Halogenatome, die gleich oder verschieden sein können, disubstituierten Phenylrest oder einen unsubstituierten Thienylrest

30

R² einen Methyl-, Ethyl-, n-Propyl-, Isopropyl-, n-Butyl-, sek. Butyl-, Isobutyl- oder Benzylrest

1 R³ Wasserstoff, vorrangig die Methyl- aber auch die Ethyl- oder Isopropylgruppe oder einen Alkoxycarbonylrest der allgemeinen Formel II

 $-co_2R^6$ (II)

5

- in welcher R⁶ eine Methyl-, Ethyl-, Propyl- oder Isopropylgruppe insbesondere die Ethylgruppe bedeutet
- R4 einen Methyl- oder Ethylrest und

10

 ${ t R}^{ extstyle 5}$ einen Carboxyl- oder Alkoxycarbonylrest der allgemeinen Formel III

$$-CO_2R^7$$
 (III)

15

in welcher R⁷ entweder Wasserstoff, einen Methyl-, Ethyl-, Propyl-Isopropyl-, n-Butyl-, Isobutyl-, tert. Butyl- oder Benzylrest, eine Alkoxyalkyl- oder Alkylthioalkylgruppe der allgemeinen Formeln IV und V

20

 $-(CH_2)_n-O-R^8$ (IV) $-(CH_2)_n-S-R^8$ (V)

worin R^8 eine niedere Alkylgruppe mit 1-3 Kohlenstoffatomen und n die Zahlen 2 oder 3 bedeutet

ŧ

25

30

oder eine Aminoalkylgruppe der allgemeinen Formel VI

$$-(CH_2)_{n}-N = \begin{pmatrix} R^{9} & (VI) \end{pmatrix}$$

worin R^9 und R^{10} gleich oder verschieden sein können und Wasserstoff eine geradkettige oder verzweigte niedere Alkylgruppe mit 1 - 4 Kohlenstoffatomen oder eine Benzylgruppe darstellen oder gemeinsam eine niedere Alkylengruppe bilden und n die Zahlen 2 oder 3 bedeutet, darstellt.

Die Erfindung betrifft weiterhin ein Verfahren zur Herstellung von 1,6-Naphthyridin-Derivaten der allgemeinen Formel I, dadurch gekennzeichnet, daß man 1,6-Naphthyridinon-Derivate der allgemeinen Formel VII

in welcher R^1 , R^3 und R^4 die oben angegebene Bedeutung haben und R^{5^1} einen Alkoxycarbonylrest der allgemeinen Formel III bedeutet, in an sich bekannter Weise alkyliert.

Verbindungen der allgemeinen Formel I, bei denen R^5 für eine Carboxylgruppe steht, werden bevorzugt hergestellt, indem man Verbindungen der allgemeinen Formel I, in denen R^5 für einen Benzyloxycarbonylrest steht, in an sich bekannter Weise hydrogenolytisch spaltet.

ŧ

25

1

5

10

15

- Die Verbindungen der allgemeinen Formel VII können z.B. nach der deutschen Patentanmeldung P 33 27 650 hergestellt werden, indem man entweder
 - a) ein Dihydropyridin der allgemeinen Formel VIII

10

20

25

30

$$\begin{array}{c}
R^3CH_2 \\
R^5'
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
H\\
R^5'
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
R^4\\
R^5'
\end{array}$$

in welcher R^1 , R^3 , R^4 und R^{51} die oben genannte Bedeutung haben, in Gegenwart einer Base mit s-Triazin umsetzt,

b) ein 1,4-Dihydropyridin der allgemeinen Formel VIII mit einem Dialkylformamid-dialkylacetal der allgemeinen Formel IX

$$R^{12} N-CH < 0R^{11} OR^{11}$$
 (IX)

in welcher R^{12} gleich oder verschieden sein kann und eine Methyl- oder Ethylgruppe bedeutet und die Reste R^{11} jeweils eine Alkylgruppe mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen oder gemeinsam eine Alkylengruppe mit bis zu 3 Kohlenstoffatomen bedeuten.

zur Reaktion bringt und die erhaltenen Verbindungen der allgemeinen Formel X

$$\begin{array}{c}
R^{4} \\
R^{5} \\
R^{5}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
R^{3} \\
C = CH - N \\
R^{12}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
R^{12} \\
R^{12}
\end{array}$$

in welcher R¹, R³, R⁴, R⁵ und R¹² die oben angegebene Bedeutung besitzen, mit Ammoniak umsetzt, oder,

c) 2,4-Dihydroxypyridin mit einer Verbindung der allgemeinen Formel XI

5

in welcher R1 und R5' die oben genannte Bedeutung haben, und R4' eine geradkettige oder verzweigte Alkylgruppe mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen bedeutet,

in Gegenwart von Ammoniak umsetzt.

10

Die Verbindungen der allgemeinen Formel XI sind bekannt oder können nach literaturbekannten Verfahren hergestellt werden [Org. Reactions, Vol. 15 (1967) S. 204 ff.]. 2,4-Dihydroxypyridin ist Handelsprodukt.

15

Die für das Verfahren a) und b) eingesetzten 1,4-Dihydropyridine der allgemeinen Formel VIII sind bekannt [vgl. z.B. Chem. Rev. 82 (1982) S. 223] oder sie können in analoger Weise hergestellt werden.

20 Zur Durchführung der Reaktion a) wird das 1,4-Dihydropyridinderivat mit s-Triazin in einem inerten organischen Lösungsmittel in Gegenwart starker Base wie z.B. Alkalialkoholaten oder Natrium-

hydrid in einem inerten organischen Lösungsmittel auf Temperaturen von 50-160°C, vorzugsweise 100-150°C erhitzt. Als Lösungsmittel eignen sich hier vor allem polare Lösungsmittel wie Dimethylsulfoxid, Dimethylformamid, Ethylenglykoldimethylether oder niedere Alkohole wie Ethanol.

Zur Durchführung der Reaktion nach Verfahrensvariante b) wird das entsprechende 1,4-Dihydropyridinderivat mit einer äquivalenten oder überschüssigen Menge Dialkylformamiddialkylacetal, vorzugweise in Gegenwart eines aprotischen Lösungsmittels wie Dimethylformamid, Dimethylsulfoxid oder Hexamethylphosphorsäuretriamid, unter Erwärmen umgesetzt. Als geeignete Formamidacetale kommen vor allem 35 Dimethylformamid-dimethylacetal und Dimethylformamid-diethylacetal in Frage.

Das nach der Verfahrensvariante b) erhaltene Zwischenprodukt der 1 allgemeinen Formel X wird durch Reaktion mit Ammoniak in Gegenwart eines vorzugsweise protischen Lösungsmittels bei Raumtemperatur oder bei höherer Temperatur, bevorzugt bei der Siedetemperatur des verwendeten Lösungsmittels, in Verbindungen der all-5 gemeinen Formel VII übergeführt. Als Lösungsmittel sind vor allem niedere Alkohole, wie Methanol oder Ethanol geeignet.

Die Reaktion c) wird vorzugsweise in inerten organischen Lösungsmitteln, insbesondere niederen Alkoholen wie z.B. Methanol, Ethanol oder Isopropanol durchgeführt. Es ist auch zweckmäßig, bei höheren Temperaturen, vorzugsweise bei Siedetemperatur des verwendeten Lösungsmittels zu arbeiten. Die Reaktionsprodukte lassen sich mit bekannten Trennverfahren, wie Kristallisation und/oder Chromatographie, isolieren und reinigen.

Die Herstellung der 1,6-Naphthyridin-Derivate der allgemeinen Formel I erfolgt erfindungsgemäß nach üblichen, für die O-Alkylierung von Lactamen in der Literatur beschriebenen Verfahren (vgl. Adv. Heterocyclic Chem. 12 (1970), 185-212). Geeignete Alkylierungsmittel sind Alkylhalogenide und Alkylsulfonate, Dialkylsulfate und Trialkyloxoniumsalze.

Zur Reaktion mit Alkylhalogeniden werden die Verbindungen der allgemeinen Formel VII in Form ihrer Metallsalze, vorzugsweise ihrer Alkali- oder Silbersalze eingesetzt, die entweder separat hergestellt oder in situ mit Hilfe geeigneter Basen wie Metallhydriden, -carbonaten oder -alkoxiden in einem aprotischen Lösungsmittel erzeugt werden.

30

35

10

15

20

25

Als geeignete Lösungsmittel kommen, in Abhängigkeit vom jeweiligen Alkylierungsmittel, nahezu alle inerten organischen Lösungsmittel in Frage wie offenkettige, cyclische oder auch aromatische Kohlenwasserstoffe z.B. n-Pentan, n-Hexan, Cyclohexan, Benzol oder Toluol, halogenierte Kohlenwasserstoffe, wie Dichlormethan, 1,2-Dichlorethan, Ether wie z.B. Diethylether, 1,2-Dimethoxyethan, sowie dipolare aprotische Lösungsmittel wie Dimethylformamid, Hexamethylphosphorsäuretriamid und Dimethylsulfoxid. Der Temperaturbereich kann je nach verwendetem Lösungsmittel zwischen -20 °C und dem Siedepunkt des betreffenden Lösungsmittel variiert werden.

- Aufgrund des ambidenten Charakters des Lactamanions erhält man 1 bei der Alkylierung vielfach Gemische aus O- und N-Alkylierungsprodukten je nach Reaktionsbedingungen und verwendetem Alkylierungsmittel (J. Org. Chem. 32 (1967), 4040 ff).
- Die Trennung der erhaltenen Produktgemische kann durch chromato-5 graphische Methoden und/oder Kristallisation erfolgen.

20

25

30

Die 1,6-Naphthyridin-Derivate der allgemeinen Formel I, bei denen R^2 eine Methyl- oder Ethylgruppe darstellt, werden bevorzugt durch Umsetzung der 1,6-Naphthyridinone der allgemeinen Formel VII mit Trimethyl- bzw. Triethyloxoniumsalzen, insbesondere Trimethyloxoniumtetrafluorborat, in einem aprotischen Lösungsmittel erhalten. Die Herstellung der O-Propyl-, O-Isopropyl-, O-Butyl-, O-sec-Butyl-, O-Isobutyl- und O-Benzylverbindungen erfolgt dagegen vorteilhaft durch Alkylierung 15 der Alkalimetall- oder Silbersalze mit entsprechenden Alkyl- oder Benzylhalogeniden.

Saure oder basische Verbindungen der allgemeinen Formel I, welche für R⁵ eine Carboxylgruppe bzw. einen substituierten oder unsubstituierten Aminoalkoxycarbonylrest aufweisen, überführt man zum Zwecke der Reinigung und aus galenischen Gründen bevorzugt in kristalline, pharmakologisch verträgliche Salze.

Für den Fall, daß R⁵ eine Carboxylgruppe darstellt, lassen sich mit Basen, wie z.B. Hydroxiden oder Carbonaten, entsprechende Salze der Alkali- oder Erdalkalimetalle herstellen. Wenn die Reste R4 und/oder R5 basischen Charakter aufweisen, werden Salze in üblicher Weise durch Neutralisation der Basen mit entsprechenden anorganischen oder organischen Säuren erhalten. Als Säuren kommen z.B. Salzsäure, Schwefelsäure, Phosphorsäure, Bromwasserstoffsäure, Essigsäure, Weinsäure, Milchsäure, Zitronensäure, Äpfelsäure, Salicylsäure, Ascorbinsäure, Malonsäure oder Bernsteinsäure in Frage.

Da die erfindungsgemäßen Verbindungen der allgemeinen Formel I 35 am C-4 ein chirales Zentrum aufweisen, können sie entweder als racemische Gemische oder in Form der Enantiomeren vorliegen.

1 Die Verbindungen der allgemeinen Formel I sind hochwirksame Calciumantagonisten. Im Gegensatz zu bekannten Calciumantagonisten ist in therapeutischen Konzentrationen keine Cardiodepression (negativ inotrope, negativ chronotrope Wirkung) zu erwarten. 5

Aufgrund ihrer gefäßspasmolytischen Wirkungen sind sie vor allem bei cerebralen, cardialen und peripheren Gefäßerkrankungen wie myokardialer Ischämie, bei cerebralem Infarkt, pulmonalen Thrombosen und bei Arteriosklerose und anderen stenotischen Erscheinungen indiziert, insbesondere weil im Vergleich mit bekannten Präparaten ähnlicher Wirkungsweise negativ inotrope Nebeneffekte weitgehend fehlen. Die 1,6-Naphthyridin-Derivate der vorliegenden Erfindung sind daher wertvolle Mittel für die Bekämpfung der Herz-Kreislauf-Mortalität. Ein weiterer Gegenstand der vorliegenden 15 Erfindung ist daher die Verwendung von 1,6-Naphthyridin-Derivaten der allgemeinen Formel I bei der Bekämpfung von Gefäßerkrankungen.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen der allgemeinen Formel I können in flüssiger oder fester Form oral oder parenteral appliziert werden. Als Injektionslösung kommt vor allem Wasser zur Anwendung, welches die bei Injektionslösungen üblichen Zusätze wie Stabilisierungsmittel, Lösungsvermittler oder Puffer enthält.

Derartige Zusätze sind z.B. Tartrat- und Citrat-Puffer, Ethanol, 25 Komplexbildner (wie Äthylendiamin-tetraessigsäure und deren nichttoxische Salze) sowie hochmolekulare Polymere (wie flüssiges Polyäthylenoxid) zur Viskositätsregulierung. Feste Trägerstoffe sind z.B. Stärke, Lactose, Mannit, Methylcellulose, Talkum, hochdisperse Kieselsäuren, höhermolekulare Fettsäuren (wie Stearinsäure), Gelatine, Agar-Agar, Calciumphosphat, Magnesiumstearat, tierische 30 und pflanzliche Fette, feste hochmolekulare Polymere (wie Polyäthylenglykol); für orale Applikation geeignete Zubereitungen können gewünschtenfalls zusätzliche Geschmacks- und/oder Süßstoffe enthalten.

ŧ

10

Die enteral verabreichten Einzeldosen liegen im Bereich von etwa 5 bis 250 mg, vorzugsweise 20 - 100 mg. Parenteral werden etwa 1 bis 20 mg gegeben.

Die folgenden Beispiele dienen der näheren Erläuterung der Erfindung:

10

15

Beispiel 1

(±)-4-(2-Fluorphenyl)-1,4-dihydro-5-isopropoxy-2-methyl-1,6-naph-thyridin-3-carbonsäuremethylester

1.1 g (37 mMol) Natriumhydrid (80%-ig in Paraffinöl) werden in 70 ml trockenem Dimethylformamid suspendiert und unter Rühren bei Raumtemperatur eine Lösung von 10 g (32 mMol) (±)-4-(2-Fluor-phenyl)-1.4.5.6-tetrahydro-2-methyl-5-oxo-1.6-naphthyridin-3-carbon-säuremethylester in 100 ml Dimethylformamid zugetropft. Nach Abklingen der Gasentwicklung wird noch 30 Minuten bei Raumtemperatur nachgerührt. Dann werden 5.9 g (35 mMol) Isopropyljodid in 30 ml Dimethylformamid zugegeben. Man rührt weitere 20 Stunden bei Raumtemperatur, rotiert das Lösungsmittel im Vakuum ab und verrührt den öligen Rückstand mit 100 ml Wasser. Die entstehende hellbraune Kristallmasse wird abgesaugt, mit Wasser gewaschen und getrocknet.

Zur Reinigung des Rohprodukts wird dieses aus einer Mischung von 400 ml Essigsäureethylester und 50 ml Methanol kristallisiert, wobei das O-Alkylierungsprodukt in hoch angereicherter Form als leichter lösliche Komponente in der Mutterlauge verbleibt. Diese wird zunächst über Kieselgel mit Dichlormethan/Methanol 9:1 chromatographiert.

25 wobei das noch vorhandene Ausgangsmaterial vollständig abgetrennt wird; weitere Chromatographie über Kieselgel mit Toluol/ Essigsäureethylester 3:1 ergibt nahezu reinen (±)-4-(2-Fluorphenyl)-1,4-dihydro-5-isopropoxy-2-methyl-1,6-naphthyridin-3-carbonsäuremethylester (R_f 0,3). Kristallisation aus n-Hexan/Diisopropylether liefert schließlich DC-reine Kristalle vom Schmp. 164-165 OC.

Der als Ausgangsprodukt verwendete (±)-4-(2-Fluorphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-2-methyl-5-oxo-1,6-naphthyridin-3-carbonsäuremethylester wird wie folgt hergestellt:

- Zu einer Suspension von 3,8 g (130mMol) Natriumhydrid (80%ig in Paraffinöl) in 60 ml trockenem Dimethylformamid wird unter Stickstoffatmosphäre eine Lösung von 31,5 g (120mMol) 4-(2-Fluorphenyl)-1,4-dihydro-2,6-dimethylpyridin-
- 3,5-dicarbonsäuredimethylester in 260 ml Dimethylformamid getropft. Bei Nachlassen der Gasentwicklung wird noch 10 Minuten bei Raumtemperatur gerührt und anschließend werden 10,0 g (120mMol) s-Triazin in 260 ml Dimethylformamid zugetropft. Die Reaktionsmischung wird 16 Stunden auf 110°C erhitzt und nach dem Abkühlen im Vakuum eingeengt. Der dunkle Rückstand wird mit 600 ml Aceton verrührt, filtriert und das Filtrat im Vakuum eingeengt. Das Rohprodukt wird mit 300 ml Methanol aufgekocht, die nach dem Abkühlen ge-

aus Methanol umkristallisiert.

Man erhält (±)-4-(2-Fluorphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro2-methyl-5-oxo-1,6-naphthyridin-3-carbonsäuremethylester

bildeten Kristalle abfiltriert und zur weiteren Reinigung

in Form schwach beiger Kristalle vom Schmp. 315-316°C (Z).

25

35

ether/Methanol

(±)-4-(2-Bromphenyl)-1,4-dihydro-5-isopropoxy-2-methyl-1,6-naph-thyridin-3-carbonsäuremethylester (1.a), Schmp. 201-202 °C aus Diisopropylether

In analoger Weise werden die folgenden Verbindungen erhalten:

(±)-1,4-Dihydro-5-isopropoxy-2-methyl-4-(2-nitrophenyl)-1,6-naphthyridin-3-carbonsäuremethylester (1.b) Schmp. 170 °C aus Diisopropyl-

30 (±)-1,4-Dihydro-5-isopropoxy-2-methyl-4-phenyl-1,6-naphthyridin-3-carbonsäuremethylester (1.c), Schmp. 132-133 °C aus n-Hexan

 (\pm) -4-(3-Chlor-2-fluorphenyl)-1,4-dihydro-5-isopropoxy-2-methyl-1,6-naphthyridin-3-carbonsäuremethylester (1.d), Schmp. 166-167 °C aus n-Hexan

ì

- (\pm) -1,4-Dihydro-5-isopropoxy-2-methyl-4-(3-nitrophenyl)-1,6-naph-thyridin-3-carbonsäuremethylester (1.e), Schmp. 174-175°C aus n-Hexan
- (±)-1,4-Dihydro-5-isopropoxy-2-methyl-4-(2-trifluormethylphenyl)-1,6naphthyridin-3-carbonsäuremethylester (1.f), Schmp. 199-200°C aus Diisopropylether
- (±)-4-(2-Chlor-6-fluorphenyl)-1,4-dihydro-5-isopropoxy-2-methyl-1,6naphthyridin-3-carbonsäuremethylester (1.g), Schmp. 194-195°C aus Diisopropylether
- (±)-1,4-Dihydro-2-methyl-5-propoxy-4-(2-trifluormethylphenyl)-1,6naphthyridin-3-carbonsäuremethylester (1.h), Schmp. 151-152°C aus n-Hexan/Diisopropylether
- (±)-4-(2-Bromphenyl)-5-ethoxy-1,4-dihydro-2-methyl-1,6-naphthyridin-20 3-carbonsäuremethylester (1.i), Schmp. 203-204°C aus Toluol/Ethylacetat
 - (±)-5-Butoxy-1,4-dihydro-2-methyl-4-(2-trifluormethylphenyl)-1,6naphthyridin-3-carbonsäureethylester (1.j), Schmp. 107-109°C aus n-Hexan

 (\pm) -1,4-Dihydro-5-isopropoxy-2-methyl-4-(3-nitrophenyl)-1,6-naph-thyridin-3-carbonsäure-(2-methoxyethyl)ester (1.k)

30 Schmp. 174-175°C aus Diisopropylether

35

25

1	(\pm) -1,4-Dinydro-5-1sopropoxy-2-methyl-4-(2-trifluormethylphenyl)-
	1,6-naphthyridin-3-carbonsäureethylester (1.1)
	Schmp. 102-103°C aus n-Hexan
5	(\pm) -1,4-Dihydro-5-isopropoxy-2-methyl-4-(2-trifluormethylphenyl)-
	1,6-naphthyridin-3-carbonsäureisopropylester (1.m)
	Schmp. 111-112°C aus n-Hexan
	(±)-1,4-Dihydro-5-isopropoxy-2-methyl-4-(2-trifluormethylphenyl)-
10	1,6-naphthyridin-3-carbonsäureisobutylester (1.n)
	Schmp. 115-116°C aus n-Hexan
	(±)-4-(2,3-Dichlorphenyl)-1,4-dihydro-5-isopropoxy-2-methyl-
	1,6-naphthyridin-3-carbonsäureethylester (1.0)
15	Schmp. 272-273°C aus Diisopropylether
	(±)-5-Sec-Butoxy-1,4-dihydro-2-methyl-4-(2-trifluormethylphenyl)-
	1,6-naphthyridin-3-carbonsäureethylester•Hydrochlorid (1.p)
	Schmp. 148-150°C aus Diisopropylether/Ethylacetat
20	
	(\pm) -1,4-Dihydro-5-isobutoxy-2-methyl-4-(2-trifluormethylphenyl)-
	1,6-naphthyridin-3-carbonsäureethylester (1.q)
	Schmp. 118-119°C aus Petroleumbenzin, 60-80°C
25	(±)-1,4-Dihydro-5-isopropoxy-2-methyl-4-(2-trifluormethylphenyl)-
	1,6-naphthyridin-3-carbonsäure-tertbutylester (1.r)
	Schmp. 209°C aus n-Hexan/Diisopropylether
	. $(\pm)-2-Ethyl-1,4-dihydro-5-isopropoxy-8-methyl-4-phenyl-$
30	1,6-naphthyridin-3-carbonsäureethylester (1.s)
	Schmp. 176-177°C aus n-Hexan/Diisopropylether

```
(\pm)-1,4-Dihydro-5-isopropoxy-2-methyl-4-(3-nitrophenyl)-
 1
       1,6- na phthyridin-3-carbonsäure-[2-(N-benzyl-N-methylamino)-
       ethyl]ester Dihydrochlorid (1.t)
       Schmp. 148-150°C aus Ethylacetat/Acetonitril
 5
       (\pm)-1,4-Dihydro-5-isopropoxy-2-methyl-4-(3-nitrophenyl)-
       1,6-naphthyridin-3-carbonsäure-(2-dimethylaminoethyl)ester
       Dihydrochlorid (1.u)
       Schmp. 148-150°C aus Diisopropylether
10
       (\pm)-1,4-Dihydro-5-isopropoxy-2-methyl-4-(3-nitrophenyl)-
       1,6-naphthyridin-3-carbonsäure-(2-methylthioethyl)ester (1.v)
       Schmp. 154-155°C aus Diisopropylether/Ethylacetat
15
      (\pm)-1,4-Dihydro-5-isopropoxy-2-methyl-4-(2-trifluormethylphenyl)-
      1,6-naphthyridin-3-carbonsaure-[2-(N-benzyl-N-methylamino)ethyl]ester
      Dihydrochlorid (1.w) Schmp. 163-165°C(Z.) aus Acetonitril
20
      (±)-1,4-Dihydro-5-isopropoxy-2-methyl-4-(2-trifluormethylphenyl)-
      1,6-naphthyridin-3,8-dicarbonsaurediethylester (1.x)
      Schmp. 140-141°C aus n-Hexan
25
```

35

- 1 (±)-1,4-Dihydro-5-isopropoxy-2-methyl-4-(2-trifluormethyl@neny89363)

 naphthyridin-3-carbonsäureethylester Hydrochlorid (1.y)

 Schmp. 137°C aus Ethylacetat
- 5 (±)-1,4-Dihydro-5-isopropoxy-4-(2-methoxyphenyl)-2-methyl-1,6-naphthyridin-3-carbonsäureethylester (1.z)

 Schmp. 145-146^OC aus n-Hexan/Diisopropylether
- (±)-1,4-Dihydro-5-isopropoxy-2-methyl-4-(2-thienyl)-1,6-naphthyridin
 3-carbonsäureethylester (1.aa)

 Schmp. 110-111°C aus n-Hexan
 - (±)-4-(2-Cyanophenyl)-1,4-dihydro-5-isopropoxy-2-methyl-1,6-naphthyridin-3-carbonsäureethylester (1.ab)
- 15 Schmp. 182-183 C aus n-Hexan/Diisopropylether

.

20

- (±)-5-Benzyloxy-1,4-dihydro-2-methyl-4-(2-trifluormethylphenyl)-1,6-naphthyridin-3-carbonsäureethylester (1.ac)

 Schmp. 142-143^OC aus n-Hexan/Diisopropylether
- (±)-2-Ethyl-1,4-dihydro-5-isopropoxy-8-methyl-4-(2-trifluormethylphenyl-1,6-naphthyridin-3-carbonsäureethylester (1.ad)

 Schmp. 112-113°C aus n-Hexan
- 25 (±)-1,4-Dihydro-5-isopropoxy-2-methyl-4-(2-trifluormethylphenyl)-1,6naphthyridin-3-carbonsäurebenzylester (1.ae) Schmp. 126-127°C aus n-Hexan
- (±)-1,4-Dihydro-5-isopropoxy-2-methyl-4-(2-trifluormethylphenyl)-1,6-30 naphthyridin-3-carbonsäure-(2-dimethylaminoethyl)-ester (1.af) Schmo. 104-105°C aus n-Hexan
 - (±)-1,4-Dihydro-5-isopropoxy-2-methyl-4-(3-nitrophenyl)-1,6-naphthyridin-3-carbonsäure-(3-dimethylaminopropyl)ester (1.ag)
 Schmp. 134-136°C aus n-Hexan/Diisopropylether
 - (\pm) -4-(2-Difluoromethoxyphenyl)-1,4-dihydro-5-isopropoxy-2-methyl-1,6-naphthyridin-3-carbonsäureethylester (1.ah)



1	(±)-1,4-Dihydro-5-isopropoxy-2-methyl-4-(2-trifluormethylphenyl)-1,6-naphthyridin-3-carbonsäure-(2-dibenzylaminoethyl)ester (1.ai)
5	(±)-1,4-Dihydro-5-isopropoxy-2-methyl-4-(2-methylphenyl)-1,6-naph-thyridin-3-carbonsäureethylester (1.aj) Schmp. 122-124°C aus n-Hexan/Diisopropylether
10	(\pm) -1,4-Dihydro-5-isopropoxy-2-methyl-4-(3-nitrophenyl)-1,6-naphthyridin-3-carbonsäure-(2-dimethylaminoethyl)ester (1.ak) Schmp. 91-93°C aus n-Hexan/Diisopropylether
15	
20	
25	
30	
35	

10

15

20

Beispiel 2

(±)-1,4-Dihydro-5-methoxy-2-methyl-4-phenyl-1,6-naphthyridin-3-carbon-säuremethylester

5 g (17 mMol) (±)-1,4,5,6-Tetrahydro-2-methyl-5-oxo-4-phenyl-1,6-naphthyridin-3-carbonsäuremethylester und 5 g (34 mMol) Trimethyl-oxoniumtetrafluoroborat werden in 200 ml 1,2-Dichlorethan unter Stickstoffatmosphäre 1,5 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Es wird mit 50 ml Wasser ausgeschüttelt, die organische Phase abgetrennt und einrotiert. Durch Umkristallisation des Rückstands aus Isopropanol wird das Tetrafluoroborat der gewünschten Verbindung erhalten. Dieses wird mit gesättigter Kaliumhydrogencarbonatlösung und Ether verrührt, die Etherlösung abgetrennt, über Natriumsulfat getrocknet und einrotiert. Kristallisation der freien Base aus 50 ml n-Hexan/Diisopropylether 2:1 liefert farblose Kristalle vom Schmp. 210-212 °C.

Der als Ausgangsprodukt verwendete (±)-1,4,5,6-Tetrahydro-2-methyl-5-oxo-4-phenyl-1,6-naphthyridin-3-carbonsäuremethylester wird in Analogie zu Beispiel 1 unter Verwendung von 1,4-Dihydro-2,6-dimethyl-4-phenyl-pyridin-3,5-dicarbonsäuredimethylester hergestellt.

In analoger Weise erhält man die folgenden Verbindungen:

25

.

- (2)-4-(2-Chlorphenyl)-1,4-dihydro-5-methoxy-2-methyl-1,6-naphthyridin-3-carbonsäureethylester (2.a), Schmp. 173-174 °C aus n-Hexan/Di-isopropylether
- 30 (±)-1,4-Dihydro-5-methoxy-2-methyl-4-(3-nitrophenyl)-1,6-naphthyridin-3-carbonsäureethylester (2.b), Schmp. 184-186 °C aus Diisopropylether/Ethanol
- (±)-4-(2-Fluorphenyl)-1,4-dihydro-5-methoxy-2-methyl-1,6-naphthyridin-3-carbonsäureethylester (2.c), Schmp. 148-150 °C aus n-Hexan

1	(\pm) -1,4-Dihydro-5-methoxy-2-methyl-4-(2-trifluormethylphenyl)-1,6-
	naphthyridin-3-carbonsäureethylester (2.d), Schmp. 118-120°C aus
	n-Hexan

- (\pm) -4-(3-Chlor-2-fluorphenyl)-1,4-dihydro-5-methoxy-2-methyl-1,6-naphthyridin-3-carbonsäuremethylester (2.e), Schmp. 214-216°C aus Diisopropylether/Methanol
- (±)-4-(2-Bromphenyl)-1,4-dihydro-5-methoxy-2-methyl-1,6-naphthyridin-3-carbonsäuremethylester (2.f), Schmp. 204-205°C aus Diisopropylether/Methanol

15

20

25

30

10

15

20

Beispiel 3

(±)-1,4-Dihydro-5-isopropoxy-2-methyl-4-(2-trifluormethylphenyl)-1,6naphthyridin-3-carbonsäure

3.0 g (6.2 mMol) (±)-1,4-Dihydro-5-isopropoxy-2-methyl-4-(2-trifluor-methylphenyl)-1,6-naphthyridin-3-carbonsäurebenzylester werden mit
1.5 g 10% igem Palladium auf Aktivkohle in 100 ml Ethanol bei Normaldruck und Raumtemperatur hydriert. Nach 30 Minuten ist die Wasserstoffaufnahme beendet. Der Katalysator wird abfiltriert, das Lösungsmittel im Vakuum abdestilliert und der farblose, kristalline Rückstand aus Diisopropylether/Ethylacetat umkristallisiert. Man erhält (±)-1,4-Dihydro-5-isopropoxy-2-methyl-4-(2-trifluormethylphenyl)-1,6-naphthyridin-3-carbonsäure in Form farbloser Kristalle vom Schmp. 164-166°C (Z). Der als Ausgangsprodukt verwendete (±)-1,4-Dihydro-5-isopropoxy-2-methyl-4-(2-trifluormethylphenyl)-1,6-naphthyridin-3-carbonsäurebenzylester wird in Analogie zu Beispiel 1 unter Verwendung von 1,4-Dihydro-2,6-dimethyl-4-(2-trifluormethylphenyl)-pyridin-3,5-dicarbonsäuredibenzylester hergestellt.

ŧ

25

30

20

25

30

35

Beispiel 4

(±)-1,4-Dihydro-5-isopropoxy-2-methyl-4-(2-trifluormethylphenyl)1,6-naphthyridin-3-carbonsäureethylester

12,5 g (33mMol) (±)-1,4,5,6-Tetrahydro-2-methyl-5-oxo-4-(2-tri-fluormethylphenyl)-1,6-naphthyridin-3-carbonsäureethylester werden portionsweise bei Raumtemperatur zu einer Suspension von 1,3 g (43mMol) Natriumhydrid (80%ig in Öl) in 200 ml trockenem Dimethyl-formamid gegeben. Nach beendeter Wasserstoffentwicklung wird 15 Minuten bei Raumtemperatur gerührt, dann 7,2 g (43mMol) Iso-propyljodid zugegeben und 3 Tage bei dieser Temperatur weitergerührt. Es wird im Vakuum eingedampft, der Rückstand mit 500 ml Wasser versetzt und 30 Minuten im Ultraschallbad behandelt. Die ausgefallenen Kristalle werden abfiltriert und bei 50°C getrocknet.

Dieses rohe Produktgemisch wird in wenig Ethylacetat gelöst und an Kieselgel mit Toluol/Ethylacetat 3:1 chromatographiert. Die Fraktionen mit dem $R_{\mathbf{f}}$ 0,4 werden im Vakuum eingedampft und der Rückstand mit n-Hexan bis zur Kristallisation verrührt. Das gebildete Produkt wird abfiltriert und aus 60 ml n-Hexan umkristallisiert.

Man erhält farblose Kristalle vom Schmp. 102-103°C.

Der als Ausgangsprodukt verwendete $\binom{+}{-}-1,4,5,6$ -Tetrahydro-2-methyl-5-oxo-4-(2-trifluormethylphenyl)-1,6-naphthyridin-3-carbonsäureethylester wird wie folgt hergestellt:

6,0 g (0,2 Mol) Natriumhydrid (80% ig in Öl) werden in 100 ml trockenem Dimethylformamid suspendiert und unter Stickstoff-atmosphäre eine Lösung von 79,2 g (0,2 Mol) 1,4-Dihydro-2,6-dimethyl-4-(2-trifluormethylphenyl)pyridin-3,5-dicarbon-säurediethylester in 400 ml Dimethylformamid bei Raumtemperatur zugetropft. Nach Beendigung der Wasserstoffentwicklung wird noch 10 Minuten bei Raumtemperatur gerührt, dann eine Lösung

(0)

ŧ

von 16,2 g (0,2 Mol) s-Triazin in 300 ml Dimethylformamid zugetropft und anschließend 16 Stunden bei 110°C gerührt. Nach dem Abkühlen wird die Reaktionslösung im Vakuum eingedampft, der Rückstand mit 1,5 l Aceton verrührt, vom Ungelösten filtriert, die Acetonlösung im Vakuum eingedampft und der Rückstand an Kieselgel mit Dichlormethan/Methanol 9:1 chromatographiert. Die Fraktion mit dem R_f 0,45 wird isoliert, mit 200 ml Chloroform verrührt und die nicht ge-

Zur weiteren Reinigung wird aus Ethanol umkrıstallisiert.
Man erhält farblose
Kristalle vom Schmp. 261°C.

lösten, hellbeigen Kristalle abfiltriert.

Der als Ausgangsprodukt verwendete 1,4-Dihydro-2,6-dimethyl-4-(2trifluormethylphenyl)pyridin-3,5-dicarbonsäurediethylester wird wie folgt hergestellt:

50 g (0,29 Mol) 2-Trifluormethylbenzaldehyd, 76 g (0,58 Mol) Acetessigsäureethylester und 30 ml konz. wäßrige Ammoniaklösung werden in 200 ml Ethanol gelöst und 16 Stunden zum Sieden erhitzt. Das nach dem Abkühlen ausgefallene Produkt wird abfiltriert und mit kaltem Ethanol nachgewaschen.

Man erhält blaβgelbe Kristalle vom Schmp. 142-143°C.

30

20

35

. *::::: Die folgenden Vergleichsversuche veranschaulichen die pharmakologische Wirksamkeit der Verbindungen gemäß der allgemeinen Formel I:

5 a) Isolierte glatte Muskeln

von Kaninchen (Gefäßringe, A. basilaris, A. coronaria,
A. saphena) werden im Organbad so eingespannt, daß isometrische Kontraktionen gemessen werden können. Die Kontraktion wird durch eine Kaliumdepolarisation in Tyrodelösung ausgelöst.

Diese Versuchsanordnung ist ein bekanntes Standardmodell zur Erkennung von Substanzen, die die in der Kaliumdepolarisation geöffneten Calciumkanäle blockieren (Fleckenstein, 1983). Wie aus Tabelle I hervorgeht, wirken einige Substanzen im nanomolaren Bereich halbmaximal erschlaffend. Diese Potenz übertrifft teilweise die der schon bekannten Calciumantagonisten,
Diltiazem und Nifedipin erheblich.

b) Isolierte Papillarmuskel

20

25

30

35

Papillarmuskel aus der linken Herzkammer des Meerschweinchens werden wie bei isolierten Gefäßen im Organbad zur isometrischen Kontraktionsmessung eingespannt und durch Feldreizung mit einer Frequenz von 250/min (Reizdauer 10 msec, Amplitude supramaximal) elektrisch gereizt. Die Tabelle II zeigt, daß die Substanzen, die ihre Ca-antagonistische Wirkung selektiv am glatten Gefäßmuskel entfalten und am Myokard überraschend im therapeutischen Bereich (1-100 nmol) keine negativ, teilweise sogar positiv inotrope Wirkung zeigen. Es ist allerdings nicht auszuschließen, daß das als Lösungsmittel verwendete Dimethylsulfoxid zur beobachteten positiven Inotropie beigetragen hat. Die Verbindung des Beispiels 1c besitzt bei einer therapeutischen Konzentration von 3 x 10^{-7} Mol/l eine maximale Zunahme der Kontraktilität von 36 %, bei einer Konzentration von 4 x 10^{-9} liegt diese bei +18%. In höheren Konzentrationen 5 x 10^{-5} bis 3 x 10^{-4} Mol/l, die für die Therapie irrelevant sind, zeigen die Verbindungen 1, 1a und 1h jedoch, wie erwartet, schwach negativ inotrope Wirkungen. Im therapeutischen Bereich dürften negativ inotrope Wirkungen jedoch nicht auftrèten.

Tabelle I zeigt Konzentrationen (IC₅₀, mol/l) von Verbindungen I, die eine halbmaximale Hemmung der K[†]-Depolarisationskontraktur der Gefäßringe im Organbad bewirken. A. bas. = Arteria basilaris, A. cor. = Arteria coronaria, A. saph. = Arteria saphena des Kaninchens; mittlerer Durchmesser 0,5-1,0 mm. Zum Vergleich werden die IC₅₀-Werte der Calciumantagonsiten Diltiazem und Nifedipin angegeben.

10

TABELLE I

Beispiel	A. bas.	A. cor.	A. saph.	
1 1a 1h 1b 1c	5 x 10 ⁻⁹ 2,4 x 10 ⁻⁹ 3 x 10 ⁻⁶ 6,6 x 10 ⁻¹⁰ 1,5 x 10 ⁻⁸	3 × 10 ⁻⁸ 2,7 × 10 ⁻⁹ 1,5 × 10 ⁻⁸ 7,5 × 10 ⁻¹⁰ 6,5 × 10 ⁻⁸	7 × 10 ⁻ 8 × 10 ⁻ 1 × 10 ⁻ 3,4 × 10 ⁻ 1 × 10 ⁻	
1g 11 1p 1q 2 2a 2b	5,9 x 10 ⁻⁹ 7,4 x 10 ⁻⁹ 1,6 x 10 ⁻⁸ 3,5 x 10 ⁻⁸ 2,5 x 10 ⁻⁷ 6 x 10 ⁻⁹ 1,8 x 10 ⁻⁹	3,2 x 10 ⁻⁹ 3,1 x 10 ⁻⁸ 5,3 x 10 ⁻⁸ 1,9 x 10 ⁻⁷ 1 x 10 ⁻⁶ 1 x 10 ⁻⁸ 1,2 x 10 ⁻⁸	9 x 10 1 x 10 6 x 10	
Diltiazem Nifedipin	1,2 x 10 ⁻⁷ 2,7 x 10 ⁻⁹	1,7 x 10 ⁻⁷ 5 x 10 ⁻⁹	2,9 x 10 ⁻ 5,9 x 10 ⁻	

Anderungen der Kontraktionsamplitude von isolierten Papillarmuskeln des Meerschweinchens (Reizfrequenz 250/min, Reizdauer 10 msec., Reizamplitude 10-20 V Feldreizung). IC = Hemmkonzentration (inhibitory concentration), IC $_{100}$ entspricht maximaler Wirkung. $\Delta\%$ = maximale Abnahme der Kontraktilität. Die Hemmkonzentrationen von Diltiazem und Nifedipin sind zum 'Vergleich mit aufgeführt.

TABELLE II

j

Beispi el	Zahl der Tiere	1C 100	Δ%
1 1a 1g 11 1p 1q 1h	(n=7) (n=4)	3·10 ⁻⁴ 3·10 ⁻⁴ 1·10 ⁻⁴ 1·2·10 ⁻⁴ 1·10 ⁻⁵ 1·10 ⁻⁵ 3·10 ⁻⁴	-40 -48 -38 -38 -23 - 7 -54
Diltiazem	(n=6)	10 ⁻⁵	-60
Nifedipin	*	10 ⁻⁶	-80

^{*} Hof und Scholtysik, J. Cardiovasc. Pharmacol. 5: 176-183 (1983), Versuche am Papillarmuskel des Kaninchens

Die Tabelle II zeigt die maximalen Wirkungen auf die Kontraktilität bei der jeweils hierfür nötigen Konzentration (IC 100 = Inhibitory Concentration). Hieraus ist ersichtlich, daß die Vergleichsverbindungen bereits bei erheblich niedrigeren Konzentrationen (IC 100) eine höhere Abnahme der Kontraktilität zeigen. Die Konzentration IC 100 liegt weit außerhalb des therapeutischen Bereichs der erfindungsgemäßen Verbindung so daß dort eine negative Inotropie nicht zu finden ist. Daraus folgt, daß die therapeutische Sicherheit der erfindungsgemäßen Verbindung gegenüber dem Stand der Technik erheblich gesteigert werden konnte.

1 I. Patentansprüche für die Vertragsstaa en BE, CH, DE, FR, GB, IT, LI, LU, NL, SE

1.) 1,6-Naphthyridin-Derivate der allgemeinen Formel I

in welcher

- ${\ensuremath{\mathsf{R}}}^1$ einen unsubstituierten oder substituierten aromatischen oder heteroaromatischen Ring,
- R² eine geradkettige oder verzweigte Alkylgruppe mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen oder eine Benzylgruppe,
- R³ Wasserstoff, eine geradkettige oder verzweigte Alkylgruppe oder einen Alkoxycarbonylrest mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen
- R⁴ eine geradkettige oder verzweigte Alkylgruppe mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen und
- R⁵ eine Carboxylgruppe oder einen geradkettigen, verzweigten oder cyclischen Alkoxycarbonylrest, der bis zu 17 Kohlenstoffatome und gegebenenfalls auch ein Sauerstoff-, Schwefel- oder Stickstoffatom enthält,

bedeuten

sowie gegebenenfalls deren pharmakologisch unbedenkliche Salze.

ŧ

35

30

15

20

- 1,6-Naphthyridin-Derivate gemäß Patentanspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß
 - R¹ einen unsubstituierten oder ein- oder zweifach durch niedrige polare oder unpolare Reste substituierten Phenyl-, Thienyl-, Pyridyl- oder 2,1,3-Benzoxadiazolylrest darstellt.
 - 3.) 1,6-Naphthyridin-Derivate gemäß Patentanspruch 1 und 2, dadurch gekennzeichnet, daß
 - R¹ einen unsubstituierten oder durch Halogen, Cyano, Nitro, Niederalkyl, Niederalkoxy, Difluormethoxy, Trifluormethoxy, Niederalkylendioxy, Niederalkylamino, Methylthio- oder Trifluormethylreste mono- oder disubstituierten Phenylrest oder einen Thienyl-, Pyridyl-, oder 2,1,3-Benzoxadiazolylrest,
 - ${\sf R}^2$ eine geradkettige oder verzweigte Alkylgruppe mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen oder eine Benzylgruppe
- R³ Wasserstoff, 1-4 C Alkyl oder eine niedere Alkoxycarbonylgruppe mit bis zu 5 Kohlenstoffatomen
 - R^4 eine niedere Alkylgruppe mit 1-3 Kohlenstoffatomen und
 - R⁵ eine Carboxyl- oder Alkoxycarbonylgruppe die bis zu 17 Kohlenstoffatome und gegebenenfalls auch ein Sauerstoff-, Schwefel- oder Stickstoffatom enthält,

bedeutet.

5

10

15

25

- 4.) 1,6-Naphthyridin-Derivate nach Patentanspruch 1 bis 3, dadurchgekennzeichnet, daß
- einen unsubstituierten oder einen vorzugsweise in 2- oder 3-Position durch Halogen, Cyano, Nitro, Methyl, Methoxy, Difluormethoxy oder Trifluormethyl substituierten Phenylrest oder einen in 2,3- oder 2,6-Position durch Halogenatome, die gleich oder verschieden sein können, disubstituierten Phenylrest oder einen unsubstituierten Thienylrest

ì

- R² einen Methyl-, Ethyl-, n-Propyl-, Isopropyl-, n-Butyl-, sek. Butyl-, Isobutyl- oder Benzylrest
- ${
 m R}^3$ Wasserstoff, eine Methyl-, Ethyl- oder Isopropylgruppe oder einen Alkoxycarbonylrest der allgemeinen Formel II

$$-CO_2R^6$$
 (II)

in welcher \mathbf{R}^{6} eine Methyl-, Ethyl-, Propyl- oder Isopropylgruppe bedeutet

- R⁴ einen Methyl- oder Ethylrest und
- R⁵ einen Carboxyl- oder Alkoxycarbonylrest der allgemeinen Formel III

$$-co_2R^7$$
 (III)

in welcher R⁷ entweder Wasserstoff, einen Methyl-, Ethyl-, Propyl-Isopropyl-, n-Butyl-, Isobutyl-, tert. Butyl- oder Benzylrest, eine Alkoxyalkyl- oder Alkylthioalkylgruppe der allgemeinen Formeln IV und V

$$-(CH_2)_n-O-R^8$$
 (IV) $-(CH_2)_n-S-R^8$ (V)

worin R^8 eine niedere Alkylgruppe mit 1-3 Kohlenstoffatomen und n die Zahlen 2 oder 3 bedeutet

oder eine Aminoalkylgruppe der allgemeinen Formel VI

$$-(CH_2)_{n}-N < \frac{R^9}{R^{10}}$$
 (VI)

worin R⁹ und R¹⁰ gleich oder verschieden sein können und Wasserstoff eine geradkettige oder verzweigte niedere Alkylgruppe mit 1 - 4 Kohlenstoffatomen oder eine Benzylgruppe darstellen oder gemeinsam eine niedere Alkylengruppe bilden und n die Zahlen 2 oder 3 bedeutet, darstellt.

- 5.) (±)-1,4-Dihydro-5-isopropoxy-2-methyl-4-(2-trifluormethylphenyl)-3
 1,6-naphthyridin-3-carbonsäureethylester und dessen pharmakologisch verträgliche Salze.
- 5 6.) Verfahren zur Herstellung von 1,6-Naphthyridin-Derivaten der allgemeinen Formel I gemäß Anspruch 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, daß man 1,6-Naphthyridinon-Derivate der allgemeinen Formel VII

- in welcher R¹, R³ und R⁴ die oben angegebene Bedeutung haben und R⁵ einen Alkoxycarbonylrest, der bis zu 17 Kohlenstoffatome und gegebenenfalls auch ein Sauerstoff-, Schwefel- oder Stickstoffatom enthält, in an sich bekannter Weise alkyliert und die so erhaltenen Verbindungen der allgemeinen Formel I anschließend gewünschtenfalls in deren pharmakologisch verträgliche Salze überführt.
- 7.) Verfahren zur Herstellung von 1,6-Naphthyridin-Derivaten der allgemeinen Formel I nach Anspruch 1-5, in welcher die Reste 1 bis 4 die obengenannte Bedeutung haben und R⁵ eine Carboxylgruppe bedeutet, dadurch gekennzeichnet, daß man 1,6-Naphthyridin-Derivate der allgemeinen Formel I, in welcher die Reste 1 bis 4 die obengenannte Bedeutung haben und R⁵ einen Benzyloxycarbonylrest bedeutet in an sich bekannter Weise hydrogenolytisch spaltet.
 - 8.) Arzneimittel mit einem Gehalt an mindestens einem 1,6-Naphthyridin-Derivat gemäß Anspruch 1 bis $\mathfrak S$ als Wirkstoff.

. Patentansprüche für Vertragsstaat AT

1.) Verfahren zur Herstellung von 1,6-Naphthyridin-Derivaten der allgemeinen Formel I

$$\begin{array}{c}
R^3 \\
N \\
N \\
0R^2 \\
R^1
\end{array}$$
(1)

in welcher

- R¹ einen unsubstituierten oder substituierten aromatischen oder heteroaromatischen Ring,
- R² eine geradkettige oder verzweigte Alkylgruppe mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen oder eine Benzylgruppe,
- R³ Wasserstoff, eine geradkettige oder verzweigte Alkylgruppe oder einen Alkoxycarbonylrest mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen
- ${ t R}^4$ eine geradkettige oder verzweigte Alkylgruppe mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen und
- R⁵ eine Carboxylgruppe oder einen geradkettigen, verzweigten oder cyclischen Alkoxycarbonylrest, der bis zu 17 Kohlenstoffatome und gegebenenfalls auch ein Sauerstoff-, Schwefel- oder Stickstoffatom enthält, bedeuten

sowie gegebenenfalls von deren pharmakologisch unbedenklichen Salzen, dadurch gekennzeichnet, daß man 1,6-Naphthyridin-Derivate der allgemeinen Formel VII

- in welcher R¹, R³ und R⁴ die oben angegebene Bedeutung haben und R⁵ einen Alkoxycarbonylrest bedeutet, der bis zu 17 Kohlenstoffatome und gegebenenfalls auch ein Sauerstoff-, Schwefeloder Stickstoffatom enthält, in an sich bekannter Weise alkyliert.
- Verfahren nach Anspruch 1 zur Herstellung von 1,6-NaphthyridinDerivaten der allgemeinen Formel I, in welcher die Reste 1 bis 4
 die obengenannte Bedeutung haben und R⁵ eine Carboxylgruppe
 bedeutet, dadurch gekennzeichnet, daß man 1,6-NaphthyridinDerivate der allgemeinen Formel I, in welcher die Reste 1 bis 4
 die obengenannte Bedeutung haben und R⁵ einen Benzyloxycarbonylrest bedeutet in an sich bekannter Weise hydrogenolytisch spaltet.
- 15 3.) Verfahren nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß
 - R¹ einen unsubstituierten oder durch Halogen, Cyano, Nitro, Niederalkyl, Niederalkoxy, Difluormethoxy, Trifluormethoxy, Niederalkylendioxy, Niederalkylamino, Methylthio- oder Trifluormethylreste mono- oder disubstituierten Phenylrest oder einen Thienyl-, Pyridyl-, oder 2,1,3-Benzoxadiazolylrest,
 - ${\sf R}^2$ eine geradkettige oder verzweigte Alkylgruppe mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen oder eine Benzylgruppe
- 25 R³ Wasserstoff, 1-4 C Alkyl oder eine niedere Alkoxycarbonylgruppe mit bis zu 5 Kohlenstoffatomen
 - R^4 eine niedere Alkylgruppe mit 1-3 Kohlenstoffatomen und
- and R⁵ eine Carboxyl- oder Alkoxycarbonylgruppe mit bis zu 17 C-Atomen der bis zu 17 Kohlenstoffatome und gegebenenfalls auch ein Sauerstoff-, Schwefel- oder Stickstoffatom enthält,

bedeutet.

35

- 4.) Verfahren nach Anspruch 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß R¹ einen unsubstituierten oder ein- oder zweifach durch niedrige polare oder unpolare Reste substituierten Phenyl-, Thienyl-, Pyridyl- oder 2,1,3-Benzoxadiazolylrest darstellt.
 - 5.) Verfahren nach Anspruch 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß
- einen unsubstituierten oder einen vorzugsweise in 2- oder 3-Position durch Halogen, Cyano, Nitro, Methyl, Methoxy, Difluormethoxy oder Trifluormethyl substituierten Phenylrest oder einen in 2,3- oder 2,6-Position durch Halogenatome, die gleich oder verschieden sein können, disubstituierten Phenylrest oder einen unsubstituierten Thienylrest
- 15
 R² einen Methyl-, Ethyl-, n-Propyl-, Isopropyl-, n-Butyl-, sek. Butyl-, Isobutyl- oder Benzylrest
 - R³ Wasserstoff, eine Methyl-, Ethyl- oder Isopropylgruppe oder einen Alkoxycarbonylrest der allgemeinen Formel II

 $-CO_2R^6$ (II)

in welcher R⁶ eine Methyl-, Ethyl-, Propyl- oder Isopropylgruppe bedeutet

- R⁴ einen Methyl- oder Ethylrest und
- R⁵ einen Carboxyl- oder Alkoxycarbonylrest der allgemeinen Formel III

-CO₂R⁷ (III)

35

20

25

30

in welcher R⁷ entweder Wasserstoff, einen Methyl-, Ethyl-, Propyl-Isopropyl-, n-Butyl-, Isobutyl-, tert. Butyl- oder Benzylrest, eine Alkoxyalkyl- oder Alkylthioalkylgruppe der allgemeinen Formeln IV und V

 $-(CH_2)_n-O-R^8$ (IV) $-(CH_2)_n-S-R^8$ (V)

worin R⁸ eine niedere Alkylgruppe mit 1-3 Kohlenstoffatomen und n die Zahlen 2 oder 3 bedeutet

oder eine Aminoalkylgruppe der allgemeinen Formel VI

$$-(CH_2)_n-N < \frac{R^9}{R^{10}}$$
 (VI)

worin R⁹ und R¹⁰ gleich oder verschieden sein können und Wasserstoff eine geradkettige oder verzweigte niedere Alkylgruppe mit 1 - 4 Kohlenstoffatomen oder eine Benzylgruppe darstellen oder gemeinsam eine niedere Alkylengruppe bilden und n die Zahlen 2 oder 3 bedeutet, darstellt.

6.) Verfahren nach Anspruch 1 bis 5 zur Herstellung von (±)-1,4-Dihydro-5-isopropoxy-2-methyl-4-(2-trifluormethylphenyl)-1,6-naphthyridin-3-carbonsäureethylester und dessen pharmakologisch verträglichen Salzen.

30

1

5

10

15

23

ر 🗅



EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung

EP 85 11 0646

		IGE DOKUMENTE			
ategorie	Kennzeichnung des Dokumen der maßg	ts mit Angabe, soweit erforderlich, eblichen Teile		etrifft spruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int. CI. 4)
A	US-A-4 304 914 * Anspruch 1; 61-64 *	(USV) Spalte 3, Zeiler		,8	C 07 D 471/04 A 61 K 31/43 C 07 D 213/50 (C 07 D 471/04 C 07 D 221:00
P,A	EP-A-0 133 530 * Ansprüche 1,4	- (GÖDECKE) *	1	,8	C 07 D 221:00
			_		
	·			•	
					RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int. Cl.4)
					C 07 D 471/00 A 61 K 31/00
5	Der vorliegende Recherchenbericht wurde für alle Patentansprüche erstellt.				
	PEN HAAG	Abschligdatung de 1998 gr		ALFA	
A:	KATEGORIE DER GENANNTEN D von besonderer Bedeutung allein von besonderer Bedeutung in Ver anderen Veröffentlichung derselb technologischer Hintergrund nichtschriftliche Offenbarung Zwischenliteratur	bindung miteiner D: ir en Kategorie L: a	der Anm is anderr	eldung a Gründei	nent, das jedoch erst am oder latum veröffentlicht worden is ngeführtes Dokument ' n angeführtes Dokument mangeführtes Dokument man Patentfamilie, überein- nent